(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開發号

特開2001-215228 (P2001-215228A)

(43)公開日 平成13年8月10日(2001.8.10)

		•					
(51)Int.CL'	織別記号	FI	テーマユード(参考)				
G01N 33/576		GOIN 33/576	Z				
33/531		33/531	В				
33/569		33/569	G				
# C 1 2 N 5/10		C12P 21/02	С				
15/02		21/08					
	自 查前3	き 有 請求項の数9 OL	(全 24 頁) 最終頁に続く				
(21)出職番号	特輯2000-384349(P2000-384349)	(71)出廢人 399115851					
(62)分割の表示	特額平10-218136の分割	株式会社先婚	战生命科学研究所				
(22)出題日	平成10年7月31日(1998.7.31)	培玉県入間部	8大井町西鶴ヶ岡一丁目3番1				
		号					
(31)優先権主張番号	特勝平9-209522	(72)発明者 奇柳 克己					
(32)優先日	平成9年8月4日(1997.8.4)	培玉県入間都	3大井町西鶴ヶ岡1丁目3番1				
(33)優先權主張国	日本 (J P)	号 東鐵株式	(会社総合研究所内				
		(72)発明者 大植 千春					
		绕五県入間	が大井町西葉ヶ岡1丁目3番1				
		号 取燃株式	《会社総合研究所内				
		(74)代理人 100077517					
		弁理士 石田	3 敬 (外3名)				
		,,					
			最終質に絞く				

(54) 【発明の名称】 ウイルスの検出又は測定方法

(57)【要約】

【課題】 ウイルスを簡便で高感度に検出または測定す る方法の提供。

【解決手段】 ウイルスの測定方法において、炭素原子 数10個以上のアルキル基と第2、第3もしくは第4級 アミンとを有する界面活性剤又は非イオン性界面活性 剤。あるいはこの両者の存在下で、ウイルス抗原を、そ のプローブとの結合により測定することを特徴とする方 法。

BEST AVAILABLE COPY

(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ウイルスの測定方法において、炭素原子 数10個以上のアルキル墓と第2、第3もしくは第4級 アミンとを有する界面活性剤又は非イオン性界面活性 剤、あるいはこの両者の存在下で、ウイルス抗原を、そ のプローブとの結合により測定することを特徴とする方

【請求項2】 前記アルキル基と第2. 第3又は第4級 アミンとを有する界面活性剤が、炭素原子数10~20 個のアルキル基と第3級又は第4級アミンとを有する界 16 面活性剤である、請求項1 に記載の方法。

【請求項3】 前記第3級又は第4級アミン界面活性剤 が、ドデシル・N-サルコシン酸、セチルもしくはドデ シルトリメチルアンモニウム塩、3-(ドデシルジメチ ルアンモニオ) -1-プロバンスルホン酸、ドデシルビ リミジウム塩、又はデカノイル・N-メチルグルカミド (MEGA-10) である。請求項1又は2に記載の方

【請求項4】 前記非イオン性界面活性剤が、12~1 4の額水頭水比(HLB)を有する界面活性剤である。 請求項18~20のいずれか1項に記載の方法。

【請求項5】 前記非イオン性界面活性剤が、ポリオキ シエチレンイソオクチルフェニルエーテル、又はポリオ キシエチレンノニルフェニルエーテルである請求項1~ 3のいずれかし頃に記載の方法。

【請求項6】 前記ウイルス抗原のためのプローブが、 ウイルス抗原に対する抗体である、請求項1~5のいず れか1項に記載の方法。

【韻求項7】 前記ウイルスが、ゲノムRNA又はDN Aを包む機造型白質と、それを取り囲む膜蛋白質又は脂 30 質験から構成される構造を有するウイルス粒子を形成す るウイルスである請求項1~6のいずれか1項に記載の 方法。

【調求項8】 前記ウイルスが、C型肝炎ウイルス(日 CV)、D型肝炎ウイルス、E型肝炎ウイルス、G型肝 炎ウイルス、手足口病ウイルス、フラビウイルス(費熱 ウイルス、西ナイルウイルス、日本脳炎ウイルス。デン グウイルス》、トガウイルス《アルファウイルス』ルビ ウイルス、アルテリウイルス、ルベラウイルス)、ベス チウイルス(ブタコレラウイルス、ウシ下痢ウイル ス)、パラミクソウイルス(パラインフルエンザウイル ス1、2、3、4、イヌジステムパーウイルス、ニュー カッスル病ウイルス、RSウイルス、リンダペストウイ ルス、サルバラインフルエンザウイルス、麻疹ウイル ス、ムンプスウイルス)、オルソクソウイルス(ヒトイ ンフルエンザウイルス、トリインフルエンザウイルス、 ウマインフルエンザウイルス、ブタインフルエンザウイ ルス)、ラブドウイルス(狂犬病ウイルス、水泡性口内 炎ウイルス》、ビコルナウイルス(ポリオウイルス、コ

イルス、プタエンテロウイルス、サルエンテロウイル ス。マウス脳脊髄炎ウイルス、ヒトライノウイルス、ウ シライノウイルス、ウマライノウイルス、口蹄疫ウイル ス、A型肝炎ウイルス)、コロナウイルス(ヒトコロナ ウイルス、エワトリ伝染性気管支炎ウイルス、マウス肝 炎ウイルス、豚任築性胃腸炎ウイルス)、アレナウイル ス(リンパ球性緊絡髄膜炎ウイルス、ラザウイルス、韓 国型出血熱ウイルス)、レトロウイルス(目下しV:ヒ ト成人白血病ウイルス、HIV:エイズウイルス。ネコ 白血病肉胆ウイルス、牛白血病ウイルス、ラウス肉胆ウ イルス)、レオウイルス(ロタウイルス)、カリシウイ ルス (ノーウオークウイルス)、ブンヤウイルス (腎症 候性出血熱ウイルス)、フィロウイルス(エボラウイル ス. マールブルグウイルス)、B型肝炎ウイルス(EB V)、ポックスウイルス(ワクシニアウイルス、アラス トリウムウイルス、牛痘ウイルス、天然痘ウイルス)、 パルボウイルス(ヒトパルボウイルス、豚パルボウイル ス。牛バルボウイルス、犬バルボウイルス、ネコ白血球 減少症ウイルス、ミンクアリューシャン病ウイルスと、 29 パポーパウイルス (パピローマウイルス、ポリオーマウ イルス〉、アデノウイルス、ヘルペスウイルス(単純ヘ ルベスウイルス。サイトメガロウイルス、水痘帯状疱疹 ウイルス、EBウイルス、ウマヘルペスウイルス、ネコ ヘルペスウイルス、マレック病ウイルス)又はアフリカ 豚コレラウイルスである詰求項24に記載の方法。

【請求項9】 前記ウイルスがHCV又はHBVであ る。請求項1~8のいずれか1項に記載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はウイルスの検出又は 測定方法及びそのための試薬に関する。

[0002]

【従来の技術】現在、種々のウイルス検出法は、血液や 血液製剤中の感染性ウイルスの存在のスクリーニング や、疾患患者中のウイルスの有無の判定などに用いられ ている。しかしながら、それらの方法は、各種ウイルス によっても若干異なるが、必ずしも高速度、高特異性を 有している場合だけではなく、たとえそうであっても、 高コストであったり、ウイルス分離培養のように長時間 を必要としたりするものが多い。以下、主にC型肝炎に 関して述べ、本発明の背景技術とする。

【0003】C型肝炎は、長い間その原因因子が明らか ではなかったが、その遺伝子がクローニングされ(Sc ience 244:359-362, 1989), & の遠伝子を基に作られたリコンピナント抗原を用いた抗 体測定による診断法が開発されたことにより(Scie nce 244:362-364,1989);特豪平 2-500880号公報)、HCV(C型肝炎ウイル ス. HepatitisC Virus)を原因因子と クサッキーウイルス、エコーウイルス、ウシエンテロウ 50 する、血液及び血液関連製剤を主たる感染経路とする感

(3)

築産であることが明らかとなった。組換えコア抗原、組 換えNS3抗原を加えたいわゆる第2世代抗体検査法の 関発により、HCV感染者のほとんどを血清検査により 判別する事が可能となった。このことにより国内歃血に よる感染をほとんど絶つことが可能となった。

3

【0004】しかしHIV(ヒト免疫不全症ウイルス) などの一般的なウイルス感染症同様に、感染初期の抗体 が生じて采るまでの期間、いわゆるウィンドビリオドと 呼ばれる判別不能期間が存在し、完血が認められている 地域などや国内の一部でも抗体検査では判別できなかっ た血液由来の成分により、依然として二次感染が起こる リスクが存在している。また抗体検査は、その原理から 恩染後治癒した既住者か、活動性の感染者か否かを判別 するととが出来ないことが問題である。

【0005】また現在C型肝炎の治療にはインターフェ ロン (IFN) が用いられているが、IFNによりHC Vが駆除されて6ヶ月後にはHCV抗体価が低下するこ とからHCV抗体師を測定することのみにて治療効果を 判別することが可能であるとする研究者もいる。しかし カ月間以降でないと低下しないことから、抗体検査を行 なうのみではIFN投与によりHCVが駆除されたか否 かを適時に的確に判別することが出来ない。すなわち治 嬢のモニタリングを行なうためには、HCVに対する抗 体ではなく、HCVそのものを検出する方法が必要であ

【0006】HCVは他のウイルスたとえば目BV(B 型肝炎ウイルス)などに比して血中ウイルス置が低い。 亭、および生体外(!n v!tro)で、または動物 ため、ウイルス粒子(ウイルス抗原)を直接検出する方 法を確立するととが困難であった。そのためウイルス抗 原を検出する代わりにPCR(ポリメレースチェーンリ アクション) 法 (Science 230:1350-1354, 1985) や分岐鎖DNAプローブ法によ り、ウイルスゲノムRNAを検出する方法が開発され た。しかしウイルスゲノムを検出する方法は、ウイルス 抗原を検出する方法と比較していくつかの問題点があ る。

安定性が低いため、血清の原結融解操作により定量値が 低下するなどの問題が指摘されている。そのため従来の 血清検査法よりも検体の保存に図意する必要が生じる。 また絵体の輸送の際にも細心の注意をはらう必要が有 る。

【0008】例えばPCR送を用いた検査法は、適伝子 断片を検出するには最も高感度な検出方法であるが、検 体中からHCVゲノムRNAを抽出する際、またゲノム RNAから鋳型DNAへの逆転写の際にロスを生じやす く安定した定量値を得るためには熱練を要すること、ま 50 作. 上清除去等の工程があるために、自動化が困難で、

た増幅を行うことが重要な原理であるために、コンタミ ネーションを超とした際、高頻度に偽陽性を生ずるなど の問題があり、一度に大量の検体を処理することができ ない。また間便とされる方法を用いても前処理時間が2 時間以上も必要であり、多数回の遠心操作を含むなど煩 維である。加えて、このように操作が繁維であるため に、コンタミネーションの機会が増え、偽陽健倹体の生 じる可能性を増加させている。一方分岐鎖DNAプロー プ法は検出感度が低く、結果が得られるまで約20時間 10 を要し(医学と薬学 31:961-970,199 4)、感度、操作時間という点で課題が残されている。 【0009】上記のウイルスゲノムを検出する方法の問 題点を解決するために、ウイルス抗原を直接検出する方 法も開発された。特闘平8-29427に示されている ように、HCVのコア抗原に対して特異性を有するモノ クローナル抗体を用いて、血清中のコア抗原を検出する 方法が開発された。本報は田中等(Jounal of Hepatology 23:742-745, 19 95) および藤野等 (医学と薬学 36:1065-1 抗体偏の動きは抗原刺激低下後、すなわち抗原駆除後数 20 070,1996)に報告されているように血清中に存 在するコア抗原を検出することにより、上記のウイルス ゲノムを検出する方法同様に臨床的有用性を持つことが 示されている。しかしながらウイルスゲノム検出法と同 様にいくつかの点で大きな問題が残されている。

【0010】一点はPCR恁と比較して感度が低いた め、血清スクリーニングの最終検査に用いることが出来 ないことである。田中等(Jounal of Hep atology 23:742-745, 1995} は、HCV RNA置として、10°~10' コピー/ などを宿主としてウイルスを増殖させることが出来ない。30 副間が検出限界であることを示しており、藤野等(医学 と薬学 36:1065-1070、1996) は、最 も感度が高い検出方法であるCRT(コニペティテブリ バーストランスクリプション)-PCR法でRNA陽性 に分類されるC型慢性肝炎患者102例の治療前血清に おいて、67%の陽性率であることを報告している。す なわち、感度の高いCRT-PCR法と比較した場合に 感度の面で大きく劣っている。

【①①11】さらに測定のための検体処理の工程が繁雑 であり、かつ時間がかかることがスクリーニングなどの 【0007】まず検出する物質がRNAであるため保存 46 用途に用いようとした際に問題となる。すなわち検体 (血清)の処理のために、ウイルス粒子の濃縮と血清成 分の除去のためのポリエチレングリコール (PEG) 処 塑(4℃1時間)、遠心操作(15分間)、上清の除 去、尿素処理、アルカリ処理(37℃30分間)、中和 削添加といった多段階処理工程を必要とする。また強固 に形成され、PEGにより結性を増した沈殿の尿素処理 による分散工程は、非常に熱線を要する作業である。そ のため、再現性を得るためには熱線度が必要であり、ま た最低約2時間の処理時間が必要である。さらに遠心操 (4)

かつ同時大量処理を困難にしており操作面においてもス クリーニングなどの大量処理を必要とする用途に適して

【0012】一方ウイルス抗原検出系は、以下の点で高 感度PCR法と比較して優れている点がある。すなわち 検出過程で過度の増幅処理操作が加わらないため、コン タミネーションに対し、非常に資容である。またRNA のように不安定な物質を検出するのではなく、比較的安 定な物質である抗原蛋白質を検出することから、検体の 保存に過度の注意をはらう必要がなく、PCR検体に求 10 められる超低温槽のような特別な機器を用いる必要もな く、また検体の輸送も容易になる。

【0013】これらの特長は、例えば血液卒業や健康診 断の様に、多数の検体を測定する用途に適した要件であ る。しかしながら、既に指摘したように、関示されてい るコア抗原検出法は、前処理が煩雑で自動化に適してい ない、感度が低く例えば血液享柔などの感度が求められ る様な用途におけるゴールデンスタンダードになり得な いなどの理由により、多数の検体を扱ういわゆるスクリ ーニング用途に用いることが出来ず、PCR法に対して 20 優れている点を活かすことが出来ていない。また、臨床 的に有用性が高い測定方法は、常に感度、特異性、再現 性、操作性、低コストを課題とし、これらを全て満たす ように鋭意閲発していく必要性がある。HCV以外のウ イルス抗原の検出に関しても、特に多数の検体を測定す るスクリーニング用途においては、PCR法と比較して 低感度であり、有用な前処理法やその抗原の露出がされ ないといった理由のために実用化されていないものが多 Ļs.

[0014]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、血液 享業や健康診断のような、いわゆるスクリーニング用途 の如き多数の検体を処理するのに適したウイルス抗原検 出法を提供することである。すなわちPCR法と比較し 同等の感度、特異度を持ち、前処理を簡便化すること、 あるいは前処理操作をせずに容易に自動化などの大量処 **塑システムに適用可能なウイルス抗原検出系を提供する** ことである。

[0015]

【課題を解決するための手段】本発明の第一の態様によ 40 れば、ウイルス粒子を破壊して、ウイルス抗原を十分に 露出し、ウイルス抗原に対する抗体が存在する場合には 該統体を破壊して、ウイルス抗原を検出又は測定するこ とによりウイルスを検出又は測定する手段を提供する。 従って、本発明は、(1)ウイルスを含む検体を、

(1)降イオン性界面活性剤及び、(2)両イオン性界 面活性剤、非イオン性界面活性剤又は蛋白質変性剤のい ずれかを含む処理液で処理することを特徴とするウイル ス含有検体の処理方法を提供する。

を、(1)除イオン性界面活性剤、(2)両イオン性界 面活性剤、及び(3)非イオン性界面活性剤又は蛋白質 変性剤のいずれかを含んだ処理液で処理することを特徴 とするウイルス含有検体の処理方法を提供する。本発明 はまた、(3) ウイルスを含む検体を、(1) 除イオン 性界面活性剤、(2)両イオン性界面活性剤、(3)非 イオン性界面活性剤、及び(4)蛋白質変性剤を含んだ 処理液で処理することを特徴とするウイルス含有検体の 処理方法を提供する。

【 0 0 1 7 】本発明はさらに (4) 前記 (1)~(3) のいずれかに記載の検体処理方法を用いて、ウイルス抗 原を特異的に認識するプローブを反応させることによ り、ウイルス抗原の存在を検出又は定量することを特徴 とするウイルスの測定方法を提供する。本発明はさら に、前記(4)の免疫測定方法に用いるための、除イオ ン性界面活性剤を含んで成る、検体中のウイルスの有無 を判別するキット、定置するキット又は診断薬を提供す る。本発明はさらに、前記(4)の免疫測定方法に用い るための、後記のモノクローナル抗体を含んでなる、検 体中のウイルスの有無を判別するキット、定費するキッ ト又は診断薬を提供する。

【0018】本発明の第二の感機によれば、ウイルスに 対する抗体がまだ生成していないウインドビリオドにお けるウイルス抗原の検出又は測定方法を提供する。この 方法においては、ウイルス粒子を破壊してウイルス抗原 を露出せしめるだけで十分であり、ウイルス抗原に対す る血中の抗体を破壞する必要がない。従って本発明はさ らに、ウイルスの測定方法において、炭素原子数10個 以上のアルキル基と第2~第4級アミンとを有する界面 30 活性剤もしくは非イオン界面活性剤、又はこの両者の存 在下で、ウイルス抗原をそのプローブとの結合により測 定することを特徴とする方法を提供する。

【0019】本発明はさらに、上記のウイルス抗原の中 で、HCVコア抗原の検出のためのプローブとして適す るモノクローナル抗体を生産するHCll-14(FE RMBP-6006), HC11-10 (FERM B P-6004), HC11-3 (FERM BP-60 02)、及びHC11-7 (FERM BP-600 3)から成る群から選択されるハイブリドーマ細胞株を 提供する。本発明はまた、HCll-14 (FERM BP-6006), HC11-10 (FERM BP-6004), HCll-3 (FERM BP-600 2)、HC11-7 (FERM BP-6003)かち 成る群から選択されるハイブリドーマによって産生され るモノクローナル抗体を提供する。

[0020]

【発明の実施の形態】本発明の対象となるウイルスは、 ゲノムRNA又はDNAを包む樽造空白賢と、それを取 り囲む膜蛋白質又は脂質膜から構成される構造を育する 【0016】本発明はまた、(2)ウイルスを含む検体(50)ウイルス粒子を形成するウイルスである。ゲノムとして

(5)

特闘2001-215228

8

RNAを有する上記ウイルスの代表的例としてはC型肝 炎ウイルス(HCV)、及びHCV類縁ウイルスが挙げ

【0021】HCV領縁ウイルスとしては、C型肝炎ウ イルス(HCV)、D型肝炎ウイルス、E型肝炎ウイル ス、G型肝炎ウイルス、手足口病ウイルス、フラビウイ ルス(費熱ウイルス、西ナイルウイルス、日本脳炎ウイ ルス、デングウイルス》、トガウイルス《アルファウイ ルス、ルピウイルス、アルテリウイルス、ルベラウイル ス)、ペスチウイルス(ブタコレラウイルス、ウシ下痢 16 ウイルス)、バラミクソウイルス (バラインフルエンザ ウイルス1, 2, 3, 4, イヌジステムバーウイルス、 ニューカッスル病ウイルス、RSウイルス、リンダペス トウイルス、サルバラインフルエンザウイルス、蘇疹ウ イルス、ムンプスウイルス)、オルソクソウイルス(ヒ トインフルエンザウイルス。

【0022】トリインフルエンザウイルス、ウマインフ ルエンザウイルス、ブタインフルエンザウイルス)、ラ プドウイルス (狂犬病ウイルス、水泡性口内炎ウイル ーウイルス、エコーウイルス、ウシエンテロウイルス、 ブタエンテロウイルス、サルエンテロウイルス。 マウス 脳脊髄炎ウイルス、ヒトライノウイルス、ウシライノウ イルス、ウマライノウイルス、口蹄疫ウイルス、A型肝 炎ウイルス)、コロナウイルス(ヒトコロナウイルス、 ニワトリ伝染性気管支炎ウイルス、マウス肝炎ウイル ス、豚伝染性胃腸炎ウイルス)、アレナウイルス(リン パ球性脈絡髄膜炎ウイルス、ラサウイルス、韓国型出血 熱ウイルス》、レトロウイルス(日TLV:ヒト成人白 血病ウイルス、HiV:エイズウイルス、ネコ白血病肉 30 えば抗体の分子数を上昇させるためには、II-l) 複数 **趋ウイルス、牛白血病ウイルス、ラウス肉趋ウイル** ス)、レオウイルス(ロタウイルス)、カリシウイルス (ノーウオークウイルス)、 ブンヤウイルス (腎症候性 出血熱ウイルス)、フィロウイルス(エボラウイルス、 マールブルグウイルス) などがあげられる。

【0023】また、ゲノムとしてDNAを有する上記ウ イルスの代表例としてはB型肝炎ウイルス(HBV)、 及びHBV類縁ウイルスが挙げられる。HBV類縁ウイ ルスとしては、ボックスウイルス (ワクシニアウイル ス、アラストリウムウイルス、牛痘ウイルス、天然痘ウ イルス》、パルボウイルス (ヒトパルボウイルス) 豚パ ルボウイルス。牛バルボウイルス、犬バルボウイルス、 ネコ白血球減少症ウイルス。ミンクアリューシャン病ウ イルス》、パポーバウイルス(パピローマウイルス、ポ リオーマウイルス)、アデノウイルス、ヘルペスウイル ス(単純ヘルペスウイルス)サイトメガロウイルス、水 痘帯状疱疹ウイルス、EBウイルス、馬ヘルペスウイル ス、ネコヘルペスウイルス、マレック病ウイルス)、ア フリカ豚コレラウイルスなどがあげられる。

【0024】また、これらの他にも各種病原性のあるウ 50 増加させる事につながる(II-3)。非特異反応を減少

イルスが知られているし、また未確認のウイルスもまだ 存在しているが、それらのウイルス構造が前述のよう に、ゲノムRNA又はDNAを包む構造蛋白質と、それ を取り囲む膜蛋白質や脂質膜から構成される構造をもつ ウイルス粒子を形成するウイルスであれば、本発明も処 **理方法により、免疫測定法に適した状態に遊離させるこ** とができることは明白である。

【10025】以下に、HCVコア抗原を中心に実施形態 を述べる。HCVは血中濃度が10°コピー/耐~10 ペ コピー/mと、HBV(10ペコピー/m)と比較し 低いことから、ウイルス抗原を検出するためには極めて 高い感度を必要とする。一般に抗体をプローブとする免 疫学的な手法に代表される貧出方法に於て、検出感度を 増加させる方法としては、1)検出する抗原分子の分子 数を上昇させる。III) 抗原に結合するプローブ。例えば 抗体の分子数を上昇させる。III)検出感度の下限を規定 するプローブ、例えば抗体と抗原以外の物質との結合な どに起因する非特異反応を減少させる。IV) 検出に用い る標識物の検出感度を増加させる方法が考えられ、これ ス)、ビコルナウイルス(ポリオウイルス、コクサッキ 20 ちの方法を組み合わせるととにより感度を上昇させると とが可能となる。

> 【0026】統原分子数を増加させる方法としては、! -1) 検体の量を増加させる事が最も容易に考えられる ことであるが、一般的に用いられている反応系(例えば 96we!!イムノブレート)では最大添加可能な容置 は300 11 1程度であり自ずと上限が規定されるので、 1-2) 濃縮により反応系に加える分子数を増加させる 方法が用いられる。

> 【10027】 抗原に結合する検出のためのプローブ、例 のプローブ、例えば抗体を用いることにより認識エピト ープの数を増加させる、II-2)プローブ、例えば抗体 と抗原との親和性(アフィニティー及びアビディティ ー)を上昇させることにより、単位時間あたりに結合す る銃体の数を増加させる事が容易に考えつく手法であ る。ここで抗原とプローブ、例えば抗体の親和性を向上 させる方法としては、反応系の経済液の組成を変化させ る方法、プローブを改変する方法、これらの組み合わせ が考えられる。II-3) ビーズや磁性粒子などの表面論 の広い担体に多量に抗体を結合させることによって、限 ちれた量の抗原との反応面積を広くすることにより、多 くの抗原を捕獲することも考えられる。

> 【10028】また感染症の場合は検体中に抗原と結合す る高い親和性を示すヒト抗体が存在することが予想さ れ、これらの銃体のエピトーブが検出に用いるプロー ブ、例えば抗体のエピトーブと重なることにより競合反 応が起こり検出に用いる抗体数の減少につながることが 予想されるため、この検体中の反応を阻害する抗体を除 く事により抗原に結合する倹出のための抗体の分子数を

20

る。

特開2001-215228

させる方法を一般化することは困難であるが、III -1) 緩衝液組成を変化させることによりプローブ。例え ば統体の抗原との親和性(アフィニティー及びアビディ ティー〉を上昇させることにより非特異反応を軽減させ る。III -2) 非特異反応の原因物質を除去するなどの 方策が考えられる。

【0029】標識物の検出感度を上昇させる方法として は、IV-1) 検出感度の高い標識物(放射性同位元素な ど)を用いる、IV-2)酵素や触媒を標識物に用いるこ とにより信号を増幅させる。IV-3)酵素基質をより感 10 度の高い基質に改変する。IV-4) 酵素反応、化学反応 の基質のシグナルを化学的、または電気的、機械的に増 幅させる、IV-5)抗体当たりの標識物の数を増加させ る。IV-6)シグナルの検出に用いる機器の感度を上昇 させるなどの方法が考えられる。

【0030】開示されているHCVコア抗原検出法の前 処理法の工程を解析すると、検体にポリエチレングリコ ールを加えた後に遠心操作によりHCVを沈殿として回 収することにより抗原を機械する(【-2)ことと同時 に血清成分の一部を除去する(II-2)工程を行った 後、尿素とアルカリ剤を含む溶液に再疑例することによ り鈴体中に存在するヒト統体を不活化し(II-3)HC Vからコア抗原を遊離させる工程、非イオン性界面活性 剤(Triton-X100)と中和剤を含む溶液を加 えることによりモノクローナル抗体と反応させる溶液に する工程から成り立っている。

【0031】既に上記に指摘したように途心操作。 礼殿 の再処獨操作が操作上煩雑な過程であり、熱減度を必要 とする過程である。従って本発明の追成目標は、これら の操作上の問題点を解決したコア抗原検出系である。H 30 CVそれ自体はいまだその姿が明らかとなっていない が、そのゲノム構造、領縁のウイルス粒子の構造、一般 的なウイルスに関する情報から、HCV粒子はゲノムR NAがコア抗原によりパッキングされ、それを取り囲む ように脳質膜にアンカリングしているEl、E2/NS 1 抗原からなる外被蛋白質によって囲まれた状態で存在 するものと推定される。

【①032】そのためコア抗原を検出するためには外被 を取り除き、コア抗原の検出に用いるプローブ、例えば 抗体が結合できるようにする必要がある。またウイルス 40 粒子は血中ではLDL(低密度リボ蛋白質)などに囲ま れた複合構造を取っていることが報告されており、さら に外接蛋白質に対する抗体も存在することから、ウイル ス粒子と抗外核蛋白質抗体との免疫複合体としても存在 することが予想される。すなわち検出する抗原の分子数 を増加させるためには、ウイルス粒子から効率よく外被 やウイルス粒子を取り囲む夾雑物を取り除き、かつコア 抗原分子を効率よく遊離させることことが重要である。 HCV以外のウイルスに関してもほぼ同様のことが含 え、ウイルス抗原を効率よく遊離させることが必要とな。50。組換え抗体遺伝子によって形質転換された細胞が産生す。

【①①33】従って、本発明は、検体(血清)中のウイ ルス抗原を、遠心分離のような煩雑な操作によって濃縮 することなく、プローブを用いた検出に適した状態にさ せる処理方法に関する。さらに上記のように検体中には 検出に用いるプローブ、例えば抗体と結合を統合するヒ ト統体が高力価で存在するため、これを取り除く操作 が、感度上昇のために重要である。従って本発明の1つ の感様においては、検体中のウイルス抗原を簡易に遊離 させる処理方法を用い、競体中に存在するヒト抗体をも 同時に不活化させる処理方法に関する。

【① 034】本発明によって示される処理方法を用いる ことにより、倹体中に存在するウイルス抗原は、プロー ブ、例えば抗体との免疫複合体を形成するのに適した状 艦でウイルス粒子または免疫複合体から遊離し、同時に 検出反応を阻害する検体中に存在するヒト抗体をも同時 に不活化させることにより、例えば抗体のようなプロー ブを用いた免疫測定法によって容易にかつ感度高く検出 することが可能となる。

【10035】検出に用いるプローブ、例えば抗体はウイ ルスの抗原に特異的に結合するもので有り、一定の高い 親和性を示し、反応系に加えた際に非特異反応などを誘 発しないようなものであればかまわないが、実施例4に 示す様に、一次反応に用いるプローブの一つはHCVコ ア抗原のC端側を認識し結合できるものが含まれている ことが好ましい。ことでHCVコア抗原のC端側とは、 配列番号2に示す配列の81番目から160番目の配 列。もしくはその一部をいう。 さらにここにHCVコア 抗原のN絶側に対するプローブが含まれていても良い。 ここでHCVコア抗原のN端側とは、配列番号2に示す 配列10番目から70番目の配列、もしくはその一部を

【0036】ととでプローブとは、マウス、ウサギ、ニ ワトリ、ヤギ、ヒンジ、ウシなどの実験動物を免疫して 得られるポリクローナル抗体、免疫した個体から、脾臓 細胞を分離し、ミエローで細胞と融合させることによっ て得られるハイブリドーマの産生するモノクローナル抗 体。または脾臓細胞、血中白血球をEBウイルスによっ て不死化させた細胞の産生するモノクローナル抗体、目 CVに感染しているヒトもしくはチンパンジーなどが産 生している抗体:マウス、ヒトなどのイムノグロブリン のc DNAもしくは染色体 DNAから得られる可変領域 遺伝子断片、またはイムノグロブリンのcDNAもしく は染色体DNAの一部と人工的に作製した配列とを組み 合わせることによって構成される可変領域遺伝子断片、 人工的な遺伝子配列を用いて構成される可変領域遺伝子 断片またはこれらを材料に適伝子組換え手法によって作 製される可変領域遺伝子断片を、イムノグロブリン定常 領域適伝子断片を組み合わせることによって構成される

12

る組換え抗体:

【0037】上記の可変領域遺伝子断片と例えばバクテ リオファージの構造蛋白質と融合させて作られるファー シ抗体、上記の可変聴域適任子断片を他の適用な適伝子 断片例えばmyc遺伝子の一部などと組み合わせること により模成される組換え統体遺伝子によって形質転換さ れた細胞が産生する組換え抗体、トリプシン分子に可変 領域を人工的に導入することによって産生されるプロー ブーレセフターなどの蛋白質に特異的に結合する分子を 他コンピナトリアルケミストリー技術によって作製され たプローブなど、コア抗原に高い特異性、親和性を示す 分子であればそれを用いることが出来る。

11

【りり38】さらに本発明はウイルス抗原を含む検体か ら、上記のウイルスコア抗原とプローブ、例えば抗体と の免疫複合体を形成するのに適した状態にするため、ウ イルス粒子または免疫複合体から遊離し、同時に検出反 応を阻害する検体中に存在するヒト抗体をも同時に不活 化させる処理剤によって検体を処理する工程、遊館した コア抗原を例えば抗体のようなプローブを用いた免疫側 20 定法によって検出並びに定量するアッセイ方法。並びに 検査キットを提供する。

【0039】本発明によって示される検体処理剤と処理

本発明における徐体には、全血、血験、血清、尿、唾 液。脳脊髄液などの生物学的体液、および肝組織などが 含まれる。本発明においては、検体を頻雑な操作なく、 プローブ例えばモノクローナル抗体と結合反応させるの に適した状態に検体中のコア抗原を処理する方法が最も ために、ウイルス粒子中などに含まれるコア抗原を効率 よく遊離させることが重要になる。

【0040】既にSDS (ドデシル硫酸ナトリウム) ポ リアクリルアミド電気泳動法 (SDS-PAGE) によ っても知られているように、ほとんどの蛋白質はSDS 存在下の熱処理により変性し、共有結合によって結合し ている分子以外はモノマーになる。すなわち、測定検体 にSDS等の除イオン性界面活性剤を含む処理剤を添加 すると、ウイルスを破壊すると同時に検体中の抗コア抗 体をも変性させ、検体中のコア抗原を遊離させることが 40 可能である。このことは、実施例7に示す機に、SDS を含む処理剤で処理した検体中のHCVコア抗原を、ゲ ル總過を用いた分子登解折にかけると、理論上から予想 される単畳体の位置に検出されることからも確認され 14.

[0041] また柏熊等 (j. !mmuno!og!c al Methods 190 79-89, 199 6) によって報告されているように、組換えHCV発現 細胞抽出液からなる検体を、SDS-PAGEにより分

出すると、単量体と思われる分子量の位置にその免疫活 性が検出される。SDSを含む変性剤を検体に加えるこ とにより、抗原を効率よく遊離させ抗原分子数を増加さ せることができることはこの分野に属するものであれば 容易に考え得る。

【0042】しかしながらよく知られているようにSD S等の陰イオン性界面活性剤は蛋白質変性作用が大きい ため、その存在下でそのままプローブ、例えば抗体との 免疫複合体形成反応に加えると、抗体をも変性させ、そ 入工的に改変することによって得られるプローブ。その 10 の機能を失わせ態度低下を導く。また、SDS等の除イ オン性界面活性剤処理によってエピトーブ標準が失われ ることが知られており、その結果として抗体の結合が明 められ、感度が低下する。これらの感度低下につながる 影響を除くため、SDS処理後何らかの方法で変性作用 を弱める必要が有る。

> 【①①43】除イオン界面活性剤を含む界面活性剤は、 例えば透析、限外濾過、ゲル濾過法、電気泳動法、イオ ン交換法、沈殿法、順転写法などにより除くことが出来 ることが知られており、上記のようにウェスタンプロッ 下法。ゲル濾過法により抗原が検出可能であることは、 SDS処理後、なんちかの操作を加えることにより抗原 抗体反応を行なわせることが可能であることを示してい る。しかしながら、これらの処理を行なうことは、何れ も時間と煩雑な操作を必要とするため本発明の目的に適 した方法ではない。

【①044】また過剰量の反応液によって希釈すること により、変性作用を示さない滅度まで低下させることに より反応に影響を与えない様に出来るが、この方法では 反応波が増加し、例えばマイクロタイターウェルを用い 重要な要件である。すなわち、抗原分子数を増加させる 30 る測定方法などの加えるサンブル費に副約が有る免疫測 定法に適用できないため、本発明の目的に適していない ことは明らかである。そとで本発明者は、陰イオン性界 面活性剤を含む処理剤を添加し、さらに何らかの添加剤 を加えることにより、陰イオン性界面活性剤による変性 効果を、抗体などのプローブに影響を与えないように弱 めることが出来ないか、また同時に陰イオン性界面活性 剤によるHCVコア抗原遊離作用を増強することができ ないかを検討した。

【0045】ここで本発明者は、SDS等の除イオン性 界面活性剤以外の界面活性剤を含む処理剤を添加するこ とにより、SDSの固相化抗体に対する変性作用を明 め、その結果SDSを含む処理剤のみと比較して、感度 を上昇させることが出来ることを見いだした。また、S DS等の陰イオン性界面活性剤を含む処理剤に、それ以 外の界面活性剤や尿素などの水素イオン結合を弱める薬 剤を同時に加えた処理剤とした場合にも、同様の効果を 認めるとともに、ウイルス粒子からのHCVコア抗原避 識および検体中抗コア抗原抗体の不活化を強くすること によって、HCVコア抗原の遊離がさらに増強されるこ 離し、ウェスタンプロット法によりHCVコア抗原を検 50 とを見いだした。さらにSDSとその他の界面活性剤を

13

含む処理剤を添加した後熱処理工程を行なうことによ り、より高感度にHCVコア抗原を検出できることを見 いだし、本発明を完成させるに至った。

【0046】とこで、検体の処理に用いる除イオン性界 面活性剤はSDS以外でも、セチル硫酸ナトリウムや他 のアルキル化硫酸エステル、ドデシルスルホン酸ナトリ ウムのようなアルキル化スルホン酸塩、アルキルアリル スルホン酸塩などでも可能であり、除イオン性界面活性 剤以外に加える界面活性剤としては、CHAPS (3-(3-コラミドプロビル)ジメチルアンモニオ)-1-プロパンスルホン酸),CHAPSO(3 - (コラミド プロビル) ジメチルアンモニオ】-2-ヒドロキシー1 -プロパンスルホン酸)、ドデシル-N-ベタインなど の両イオン性界面活性剤やTritonX100などの ポリオキシエテレンイソオクチルフェニルエーテル領、 NP40などのポリオキシエチレンノニルフェニルエー テル類、Tween80などのポリオキシエチレンソル ビトールエステル類、Brij58のようなポリオキシ エチレンドデンルエーテル類、オクチルグルコンドとい った非イオン性界面活性剤が適当で有り、好ましくはC 20 HAPSなどの両イオン性界面活性剤とTritonー X100などの非イオン性界面活性剤を含む。また、こ こに尿素、チオ尿素などの蛋白質の高次機造を填す機な 作用を示す薬剤(蛋白質変性剤)を加えることも効果的 である。

【0047】処理の際の濃度は、SDSは0.5%以 上、CHAPSは、0.1%以上、尿素は1M以上、T ritonX100は0、1%以上0、75%以下で使 用することがより好ましい。以上のような検体の処理温 度は、通常一般実験室で用いられている範囲である4℃ 30 ルエタノール、インドール乳酸、インドールメタノー 以上100℃以下であればよいが、非イオン性界面活性 削添加の場合は、その基点に注意が必要である。好まし くは、37℃以上であり、さらに血清の非衡化に一般的 に用いられている50~60℃処理が効果的である。

【0048】本発明の処理方法を用いることにより、日 CVと同様の構造を持つウイルス粒子を含む検体から、 ウイルス抗原を、抗体などをプローブとして用いるいわ ゆる免疫測定方法に適した状態に遊離させることが出来 ることは明らかである。ここでHCVと同様の構造を持 る空白質と、それを取り囲む膜タンパク質と脂質膜から 模成される模造を持つウイルス粒子を形成するウイルス であり、例えばHCVの類縁のウイルスであるフラビウ イルス類、ヒト免疫不全ウイルス(HIV)などのレト ロウイルスなどが含まれる。さらにゲノムとしてDNA を持つものであっても同様の整造を持つものが含まれ る.

【①①49】さらに、RNAウイルスであるHCVや、 DNAウイルスであるHBVはともにこれらのゲノムR 白質や脂質膜からなる構造をもつウイルス粒子を形成す るウイルスである。いずれの慈檬においても、本発明の 処理法を用いることにより、HCVやHBVだけでな く、これらと同じような構造をもつウイルス粒子を破壊 して、ウイルスの抗原を十分に露出させ、その抗原を検 出または測定することによりそのウイルスを検出または 測定することをも提供する。

14

【0050】へモグロビンによる妨害の除去

測定用試料として血清等を使用する場合、該試料に含ま 10 れる赤血球が、前記の前処理の間に溶血してヘモグロビ ンが放出され、この変性へモグロビンが測定を妨害する 場合がある。従って本発明の第一の態様においては、こ のような測定の妨害を除去することが好ましい。このた めの添加剤として、尿素、イミダゾール環含有化合物及 びインドール環含有化合物の内少なくとも1種を添加す るのが好ましいことを見い出した。

【0051】イミダゾール頃含有化合物としてはイミダ ゾール、ヒスチジン、イミダゾールアクリル酸。イミダ ゾールカルボキシアルデヒド、イミダゾールカルボキザ 「ミド」イミダゾールジオン」イミダゾールジチオカルボ ン酸、イミダゾールジカルボン酸、イミダゾールメタノ ール、イミダブリジンチオン、イミダブリドン、ヒスタ ミン、イミダゾビリジン等が挙げられる。

【0052】また、インドール環含有化合物としては、 トリプトファン、インドールアクリル酸、インドール、 インドール酢酸。インドール酢酸ヒドラジド、インドー ル酢酸メチルエステル、インドール酪酸、インドールア セトニトリル。インドールカルピノール、インドールカ ルポキシアルデヒド、インドールカルボン酸、インドー ル、インドールプロピオン酸、インドールピルピン酸、 インドリルメチルケトン。インドーマイシン、インドー ルアセトン、インドメタシン、インドプロフェン、イン ドラミン等が挙げられる。

【0053】添加量としては尿素は0.5M~5Mの浪 度が適当であり、インドールアクリル酸は5g~50g の濃度が適当であり、その他の添加物は()。() 5 M~ 5 Mの濃度が適当である。

【0054】<u>ウイルス抗原の</u>露出

つウイルスとは、ゲノムR NA ,D N A をパッキングす - 40 - 本発明の第二の態様によれば、ウインドピリオドにおい て採取した試料中のウイルス抗原の負出方法に関し、こ の方法においてはウイルス抗原に対する抗体はまだ生成 していないので、ウイルス粒子を破壊してウイルス抗原 を窓出させるだけで十分であり、試料中に存在する抗体 を破壊する必要はない。従って、前に説明した試料の前 処理は必要でなく、測定反応液中に、ウイルス抗原を露 出するためのウイルス粒子破壊剤が存在すれば十分であ る。ここで述べるウイルス抗原とは、ウイルス粒子内部 に存在する抗原を意味し、コア抗原はその代表である。 NAやDNAを包む樽造蛋白質と、それを取り囲む膜暈 50 【0055】ウイルス粒子は、ゲノムである核酸とコア

抗原が複合体を形成して粒子を形成し、その粒子を脂質 膜とエンペロープタンパク質からなる外膜が凝った構造 をしていると考えられているものが多い。さらに血液中 では低密度リボブロティン(LDL)やウイルスに対す る抗体などとの複合体を形成して存在していると考えら れている。そのため、血液中に存在するウイルス粒子の ままでは、プローブは、ウイルス粒子内部に存在するコ ア抗原に代表されるウイルス抗原を認識し結合すること が出来ない。故にコア抗原を検出するためには、コア抗 原を取り聞むこれらの樽造物を除去するなどの処理をし 16 シルジメチルアンモニオ)-1-プロバンスルホン酸、 て、コア抗原がプローブに認識されるようにする必要が ある。

15

【0056】すなわち本発明においては、検体中に含ま れるウイルス粒子中のコア抗原を、コア抗原を認識する ためのプローブが認識できるように露呈させる反応条 件、反応させる系からなる反応方法、および反応させる 系を含む試薬をも提供する。本発明が提供する系におけ る抗原検出に適した反応系とは、ウイルス抗原エビトー プに対する抗体の機能を失わせない程度のマイルドな条 件でありながら、検体中に存在する複雑な構造体である。20 はTriton X100、Triton X114な ウイルス粒子から、ウイルス抗原を認識するプローブで ある抗体の認識する領域を十分に露呈させる条件からな る系である。

【0057】すでに超遠心法にて分離したウイルス粒子 (Takahash) et al., 1992. J. Gen. Virol, 73:667-672)), #9 エチレングリコールによって凝集拡設させた頁CV粒子 をTween80やTritonX100の機な非イオ ン性の界面活性剤によって処理することにより(Kas hiwakuma et al., 1996, J. Im 30 本発明でいうHCVの構造空白質遺伝子断片とは、HC munologicalmethods:190:79 -89)、コア抗原が検出可能であることが示されてい るが、前者においてはその貧出感度が不十分であり、十 分に抗原が募呈されているかは疑問である。また後者に おいては他の処理剤を加えることにより抗体を失活させ ており、昇面活性剤の効果そのものについては触れられ ていない。

【0058】本発明においては、始めに昇面活性剤を基 本に条件を検討し、反応波を昇面活性剤を中心とした組 成にすることにより、すでに報告されているHCV抗原 46 検出系のように、遠心操作や加熱などの操作からなる前 処理法を適用することなく、単に反応液中で検体を希釈 することのみにより、ウイルスパーティクル中の余原を 効率良く検出することが可能となった。効果的にウイル ス粒子中からコア抗原を抽出し、かつ血清中の様々な物 質との相互反応を抑制し、効率よくプローブと抗原とが 反応できる条件を与えることが必要である。この際の効 果的な界面活性剤としては、炭素原子数10個以上のア ルキル基と第2、第3もしくは第4級アミンを同一分子 内に有する界面活性剤、又は非イオン性界面活性剤が夢 50 容易に作製することができる。ハイブリドーマによるモ

げられる。

【0059】前記アルキル墓と第2.第3又は第4アミ ンを育する界面活性剤において、アルキル基は好ましく は直鎖アルキル墓であり、その炭素原子数は好ましくは 10個以上、さらに好ましくは10~20個である。ア ミンとしては第3級アミン又は第4級アミン(アンモニ ウム) が好ましい。具体的な界面活性剤としては、ドデ シル-N-サルコシン酸、ドデシルトリメチルアンモニ ウム塩、セチルトリメチルアンモニウム塩、3-(ドデ 3- (テトラデシルジメチルアンモニオ) -1-プロバ ンスルホン酸、ドデシルビリミジウム塩、セチルビリジ ウム塩、デカノイル・N・メチルグルカミド(MEGA -10)、ドデシル-N-ベタイン等が挙げられる。ド デンルーN-サルコシン酸及びドデシルトリメチルアン モニウム塩が好ましい。

【0060】前記の非イオン性界面活性剤としては12 ~14の間の親水線水比を有するものが好ましく。ボリ オキシエチレンイソオクチルフュニルエーテル類。例え ど、あるいはポリオキシエテレンノニファニルエーテル 類、例えばNonidet P40. TritonN1 ① 1. Nikko! NP等が好ましい。本発明におい ては、上記2つのタイプの界面活性剤を単独で用いても よいが、併用するのが一層好ましく、併用により相乗効 果が得られる。さらに、尿素など、水環境を変化させる ような因子を加えてもよい。

【0061】本発明によって示されるプローブとしての モノクローナル抗体

Vの補造蛋白質適伝子のコア領域を含む遺伝子断片であ り、少なくともHCVのN末端の1番目から160香目 のアミノ酸配列を含むボリベブチドをコードする塩基配 列を有するDNA断片である。具体的には、配列番号2 のアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む遺伝子断片

【0062】本発明でいうHCV抗原活性を有するポリ ペプチドとは、抗HCV抗体と免疫学的に反応する融合 ポリペプチドもしくはポリペプチドを意味し、本発明の ハイブリドーマならびにそれから得られるモノクローナ ル抗体の作製に利用するための抗原として用いることが できる。具体的には、配列番号1のアミノ酸配列を含む HCV抗原活性を有する融合ポリペプチドもしくは配列 香号1のアミノ酸配列の一部を含むHCV抗原活性を有 するポリペプチドであり、そのN末端あるいはC末端に 余分なアミノ酸配列が付加されたものであってもよい。 【0063】本発明の上記融合ポリペプチドならびに配 列番号3~6に示されるアミノ酸配列を含有するポリベ プチドに対するモノクローナル抗体類は、当業者により

ノクローナル抗体の作製は良く知られている。例えば、 BALB/cマウスなどの販腔内あるいは皮内に、上記 融合ポリペプチドもしくはポリペプチド(以下、本抗 原)を単独もしくはBSA、KLHなどと結合させた抗 原として、単純あるいはプロイント完全アジュバント等 のアジュバントと混合して定期的に免疫する。血中の抗 体価が上昇した時点で、追加免疫として本抗原を尾静脈 内に投与し、無菌的に脾臓を摘出した後、適当なマウス 骨髄腫細胞株と細胞融合し、ハイブリドーマを得る。本 方法は、KoehlerとMilsteinの方法(N 10 わゆる先疫測定方法により、ウイルス抗原を簡優にかつ ature 256:495-497, 1975) に従 って行なうことができる。

17

【0064】上記方法により得られたハイブリドーマ細 胞株を適当な培養液中で培養し、その後、本抗原に対し て特異的な反応を示す抗体を産生するハイブリドーマ細 **胞株を選択してクローン化する。抗体産生ハイブリドー** マのクローニングには限界番釈法のほか軟寒天法(Eu r. J. Immunot. 6:511-519, 197 6) などを利用することができる。そして、産生された モノクローナル抗体をプロテインAなどを用いたカラム 20 実施例<u>1. HCV由来ポリペプチドの発現および</u>精製 クロマトグラフィーなどの方法により精製する。上記の モノクローナル抗体以外にもプローブとして用いる分子 は作製することが出来る。例えば組換え抗体については Hoogenboonの総説などに詳しく記載されてい る(Trends in Biotechnolog y. 15:62-70, 1997.

【0065】プローブを用いた検出系

本発明に従って調製されたモノクローナル抗体は、ウイ ルス構造蛋白質の検出および定置用に、エンザイムーリ ンクイムノソルベントアッセイ(ELISA)、酵素イ 30 および15単位のClaI酵素)中、および[10mM ムノドットアッセイ、ラジオイムノアッセイ、凝集に基 づいたアッセイ、あるいは他のよく知られているイムノ アッセイ法で領査試薬として用いることができる。ま た、検出に標識化抗体が使用される場合は、標識化合物 としては例えば蛍光物質、化学発光物質、放射性物質、 酵素、染色物質などが使用される。

【0066】例えば、検体(血清)中のウイルス抗原を 検出するためにサンドイッチ反応系を原理とした方法を 用いる場合、使用すべき診断キットは、固体支持体(例 えばマイクロタイターウェルの内壁)に被覆された本発 46 明の1種類以上のモノクローナル抗体および標識物質と 結合させた1種類以上のモノクローナル抗体またはその フラグメントを含む。固体支持体に固钼化するモノクロ ーナル抗体および標識するモノクローナル抗体の組み合 わせは自由であり、高感度の得られる組み合わせを選択 できる。

【10067】使用できる固体支持体としてはポリスチレ ンやポリカーボネート、ポリプロピレン、ポリビニール 製のマイクロタイタープレート、試験管、キャビラリ ー、ビーズ(ラテックス粒子や赤血球、金属化合物な

ど)、膜(リボソームなど)、フィルターなどが挙げる れる。

[0068]

【発明の効果】本発明により示される方法により、抗体 などをプローブとして検出するいわゆる免疫測定方法に 適した状態に、ウイルス粒子から簡便にウイルス抗原を 遊離させることが可能となる。また本発明によって示さ れる方法によってウイルス粒子を含む検体を処理するこ とにより、抗体などをプローブとして抗原を検出するい **感度よく検出、及び定量することが可能となる。また本** 発明によって示される検体処理方法を用いた免疫測定方 法を用いた、倹体中のウイルスの有無を判別するキッ ト、定置するキット及び診断薬を作製することが可能と なる。

[0069]

【実施例】以下の実施例は本発明を例証するものである が、これによって本発明の節囲を制限するものではな Ls.

(A) 発現プラスミドの構築

HCVのコア領域に相当する発現プラスミドは以下の方 法で構築した。C11-C21クローンおよびC10-E12クローン (特闘平6-38765) をpUC11 **9に組み込んで得られたプラスミドゥUC・C11-C** 21およびpUC・ClO-El2のBDNAlμgを 制限酵素反応液20μ![50mM Tres-HC! (pH7. 5), 10mM MgC!, 1mM ジチオスレ イトール、100mM NaCl, 15単位のEcoRi Tris-HC1 (pH7. 5), 10mM MgCl2, 1miジチオスレイトール、5 () mM NaCl, 15単位 のClaiおよび15単位のKpn [酵素] 中で各々3 7°C1時間消化し、その後0.8%アガロースゲル電気 弥勒を行ない、約380bpのEcoRI-ClaI断片 および約920bpのClaI-Kon I断片を結製し tc.

【0070】との2つのDNA断片とpUC119をE coR!およびKpn!で消化したベクターに10×リ ガーゼ用経筒波 [660mm Tris-HC! (pH7. 5). 66mM MgC!: 100miジチオスレトー ル. 1mM ATP) 5 μ 1. T4 リガーゼ 1 μ 1 (3 50単位/µ1) に水を加えて50µ1とし、16℃で 一晩保温し、連結反応を行なった。とのプラスミドを用 い大蝎菌JM109を形質転換させ、ブラスミドpUC C21-E12を得た。

[0071] COプラスミドpUC・C21-E12 DNA1ng&2つのプライマー(5'-GAATTCA TGGGCACGAATCCTAAA-3′(配列香 50 号: 7), 5′-TTAGTCCTCCAGAACCC

20

GGAC-3′(配列番号:8))を用いPCRを行な ಾಸ. PCRixGeneAmpTM (DNA Amplification Reagent Kit, Perkin Elmer Cetus製)のキットを用いDNA変 性95℃1.5分、アニーリング50℃2分、DNA台 成了0℃3分の条件で行ない、得られたDNA断片を 0.8%アガロースゲル電気泳動により分離し、グラス パウダー法 (Gene Clean) で精製した。

19

【りり72】一方、pUC19を制限酵素Smalで消 化し、PCR法によって得られたDNA断片を10×リ ガーを用緩衝液 [660mm] Tris-HC! (pH7. 5)、66両 MgC!2、100両ジチオスレトー ル、1mM ATP) 5 µ 1、T4 リガーゼ 1 µ 1 (3 50単位/H1) に水を加えて50 H1とし、16℃で 一晩保温し、連結反応を行なった。とのプラスミドを用 い大蝎菌JM109を形質転換させ、ブラスミドpUC 19·C21-E12·Smaiを得た。

【0073】このプラスミドDNA1μgを制限酵素反 応波20μ! [150mM NaCl. 6mM Tris-HC1 (pH7. 5), 6mM MgC12, 15単位のE 1時間消化反応を行ない。その後0、8%アガロースゲ ル電気泳動を行ない、約490bpのEcoR!-Bam 日Ⅰ断片を分離し、これをグラスパウダー法で錯裂し tc.

【0074】次に発現ベクターであるTェゥ・TェゥE (特開平5-84085) のDNA1 μgを制限酵素反 応渡20世! [150mM NaCl. 6mM Tris-HCl (pH7.5), 6mM MgCl2, 15単位のE coR | および 1 5 単位のBam H [酵素] 中で 3 7 ℃ で1時間消化し、その反応液に水39 m ! を加え、70 30 ℃で5分間熱処理した後にバクテリアアルカリ性ホスフ ァターゼ (BAP) 1 u 1 (250単位/u1) を加え て37℃で1時間保湿した。

【0075】との反応液にフェノールを加えてフェノー ル抽出を行ない、得られた水層をエタノール枕殿し、枕 殿物を乾燥した。得られたEcoRI-BamHI処理 ベクターDNA1μgと上述のコア140断片を10× リガーゼ用緩衝波 [660mMTris-HC! (pH7. 5), 66mm MgCl, 100mmジチオスレトー ル. 1mm ATP] 5 u 1、 T 4 リガーゼ 1 u 1 (3 40 ドの錆製を行なった。 50単位/11)に水を加えて5011とし、16℃で 一晩保湿し、連結反応を行なった。

【0076】この反応液の10ヵ1を用いて大蝎菌HB 101株を形質転換した。形質転換に用いる感受性大腸 菌妹は塩化カルシウム法 [Mandel. M.とHiga. A., J. M ol.Biol., 53, 159-152 (1970) 〕により作られる。形 質転換大腸菌を25 μg/miのアンビシリンを含むLB プレート (1%トリプトン、0.5%NaC!、1.5 %忍天〉上に塗布し、3.7.°Cに一晩保温した。プレート 上に生じた菌のコロニーを1白金草取り、25μg/ml 50 さらに約2週間後、生理食塩水に溶解したTrpC11

のアンビシリンを含むLB培地に移し、一晩37℃で結 表した。1.5mlの菌培養液を途心して集菌し、プラス ミドDNAのミニプレバレーションをアルカリ法(Mann natis 6. Molecular Cloning: A Laboratory Manual, (1982)] により行なった。

【りり77】得られたプラスミドDNA1μgを制版酵 素反応液20μ1 [150mM NaCl, 6mM Tri s-HC! (pH7.5), 6mM MgC!,, 15单位 のEcoR!および15単位のBamH!酵素)中で3 10 7°C. 1時間消化し、アガロースゲル電気泳動を行なっ て、約490bpのEooRI-BamH!断片が生じる Trp·TrpEコア160発現プラスミドを選別し tc.

[0078] (B) 20-227160でコードされる ポリペプチドの発現および錯製

発現プラスミドTrp-TrpEコア160をもつ大腸 園HB101株を50μg/mlのアンビシリンを含む3 m1の2YT培地(1.6%トリプトン、1%酵母エキ ス. 0. 5%NaC!) に接種し、37℃で9時間培養 coRiaよび15単位のBamH[酵素]中で37℃ 20 する。この賠養液1mlを50μg/mlのアンピンリンを 含む100mのM9-CA培地(0.6%Na, HPO . O. 5%KH, PO. O. 5%NaCl. O. 1 %NH, C!. 0. 1mM CaC!, 2mM MgSO ... 0. 5%カザミノ酸、0. 2%グルコース) に植え 継ぎ、37℃で培養した。OD600=0.3の時に終 滤度40mq/1になるようにインドールアクリル酸を加 え、さらに16時間培養した。この培養液を遠心分離し て苗体を集めた。

> 【0079】菌体に20mlの経済液A〔50ml Tri s-HC! (pH8. 0), 1mM EDTA, 30mM N a C 1 】を加えて懸濁し、再び遠心分離を行なって発現 菌体2.6gを得た。得られた菌体を緩衝液A 10ml 中に疑问し、超音波破砕により大腸菌膜を破砕した後に 遠心分離を行ない、HCV cDNAでコードされるボ リペプチドとTrpEの融合ポリペプチドを含む不溶性 回分を得た。その画分に10mlの6M尿素を含む緩衝液 Aを加えて融合ポリペプチドを可溶化抽出した。可溶化 した抽出物をS-Sepharoseを用いたイオン交 換カラムクロマトグラフィーにかけて、融合ポリペプチ

【0080】実施例2、ハイブリドーマの作製法 前記方法により調製した融合ポリペプチド(TrpC1 1)を6 M尿素溶解後、0.15 M NaC!を含む! ①milリン酸緩衝液(pH7.3)に終濃度が0.2~1. ①mq/mlとなるように希釈し、等置のアジュバント(タ イターマックス)と混和し、TPPC11懸礴液とし た。TrpC11歳度が0.1~0.5mg/mlとなるよ うに調製した該壁鋼液を4~6週令のBALB/c系マ ウスに腹腔内投与した。2週間ごとに同様の免疫を行い (12)

特闘2001-215228

22

10μgを尾静脈内に投与した。

【0081】最終追加免疫後3日目に、この免疫動物よ り無菌的に脾臓を摘出し、ハサミで切片としてさらにメ ッシュを用いて膵臓を個々の細胞にほぐし、RPMI-1640 培地で3回洗浄した。対数増殖期のマウス骨髄 超細胞株SP2/0Ag14を前記と同様に洗浄後、該 細胞2.56×10′個と脾腺細胞1.64×10°個 を50ml容の遠心管に入れ混合した。200×g.5分 間遠心分離を行ない、上清を除去し、37℃に保温した 50%ポリエチレングリコール (PEG) 4000 (メ 10 ルク社製)を含むRPMI-1640培地1耐を加え、 さらにRPMI-1640培地10mを加えて細胞融合 させた。

21

【0082】融合細胞は、遠心分離(200×g、5分 間)によってPEGを除いた後、96ウエルプレートを 用いて、10%ウシ胎児血清ヒポキサンチン、アミノブ テリンねよびチミジン(以下、HATと省略)を含むR PMI-1640結準中で約10日間培養してハイブリ ドーマのみを増殖させた。その後、目的の抗体を産生す るクローンをELISA法により検索し、所望の反応等 20 **異性を有する本発明のモノクローナル抗体を産生するハ** イブリドーマを得た。

【0083】得られたハイブリドーマについて、常法の 限界者釈法に従い、単一クローン化を行ない、得られた ハイブリドーマをHC11-14, HC11-10、お よびHCll-3、およびHCll-7と命名した。該 4種類のハイブリドーマは、工業技術院生工学工業技術 研究所に平成9年7月4日付でそれぞれFERM BP -6006, FERM BP-6004, FERM B P-6002及びFERM BP-6003として管託 30 に、種々の濃度に溶解した尿素を含んだ処理液(5%S された。

【10084】実施例3. モノクローナル抗体の作製法 実施例2 に記載の方法により得られたハイブリドーマを プリスタン等で処理したマウス腹腔に移植し、腹水中に 産生されてくるモノクローナル抗体を取得した。該モノ クローナル抗体の精製は、プロテインAを結合させたセ ファロースカラムにより【gGフラクションを分離し

【0085】前記5種類のハイブリドーマから産生され たそれぞれのモノクローナル抗体、C11-14. C1 40 1-10, C11-7およびC11-3のアイソタイプ は、ウサギ抗マウス!gMアイソタイプ抗体(Zyme d社製)を用いたイムノアッセイにより、Cll-1 0. Cll-7#igG2a, Cll-14, Cll-3が【gG】であることが明らかとなった。得られた4 種類のモノクローナル抗体について、HCV・コア領域 由来の配列によって合成した20アミノ酸からなる合成 ペプチドを用いてエピトーブ解析を行なった結果、表1 に示す如くコア領域の一部を特異的に認識するモノクロ ーナル抗体であることがわかった。

费1

抗体	10 数数位				
C 11-14	**Gly-**Arg (配列番号 4)				
C11-19	2 dasp-10Arg (配列部号3)				
C 11-3	100Pro-120Gly (配列番号5)				
C 11-7	111Asp-180Phe (配列番号B)				

【0087】実施例4. 検体処理条件検討

1) SDS濃度検討

[0086]

【表】】

健常人血清およびHCV-RNA陽性血清100μ1 に、種々の濃度に溶解したSDSとO、6%CHAPS を含んだ処理液を100µ1添加した。56℃に設定し ている保温箱に入れて30分間処理をおこない。その8 θμ1を測定試料とした。以下に記す測定法による結果 を、機器に処理反応時のSDS濃度をとり、図1に示し tc.

【0088】2) CHAPS濃度検討

健常入血清もよび月CV-RNA陽性血清100μ! に、種々の濃度に溶解したCHAPSと5%SDSを含 んだ処理液を100±1添加した。56℃に設定してい る保温箱に入れて30分間処理をおこない、その80ヵ !を測定試料とした。以下に記す測定法による結果を、 衛軸に処理反応時のCHAPS濃度をとり、図2に示し

【0089】3) 尿素濃度検討

健常人血清およびHCV-RNA陽性血清100p1 DS. 0. 6%CHAPS)を100 µ !添加した。5 6°Cに設定している保温箱に入れて30分間処理をおこ ない、その80μ!を測定試料とした。以下に記す測定 法による結果を、構軸に処理反応時の尿素濃度をとり、 図3に示した。

【0090】4) TritonX100濃度検討 健常人血清およびHCV-RNA陽性血清100μ! に、種々の濃度に溶解したTritonX100を含ん た処理液 (5%SDS, 0.6%CHAPS, 6M尿 素)を100µ1添加した。56℃に設定している保温 箱に入れて30分間処理をおこない。その80×1を測 定試料とした。以下に記す測定法による結果を、機軸に 処理反応時のTritonX100歳度をとり、図4に 示した。

【0091】5) 反応温度検討

健常人血清もよびHCV-RNA陽性血清100μ1 に、処理液 (5%SDS、0、6%CHAPS、6M尿 産、0. 75%TritonX100)を100μ1添 加した。4℃、室温(23℃)、37℃、45℃、56 50 ℃、70℃で30分間処理をおこない。その80μ1を

24

測定試料とした。以下に記す測定法を用いて検討した結 果を図5に示した。

【0092】測定法

血清処理法の検討で得られた試料は各々以下の測定法を 用いて評価した。すなわち、抗日CVコア抗原モノクロ ーナル抗体(抗体Cll-3とCll-7の等量混合) を終鏡度が計6 μg/mlになるように0. 1 M炭酸緩衝 液 (pH9.6) で希釈し、96ウエルマイクロブレート (ヌンク社製) 1ウエルにつき1(0)μ1ずつ分注し た。4°Cで一晩辞禮後、0. 15M NaC!を含む! ①miリン酸ナトリウム経測液(pH7. 3)①. 35mlを 用いて2回洗浄し、0.5%カゼイン-Naを含む10 MIリン酸ナトリウム緩衝液(pH7.35)(以下プロッ キング液)、0.35mlを添加し、さらに室温で2時間 静濇した。

【0093】プロッキング液除去後、0.15M Na C1、1%BSA, 0.5%カゼイン-Na, 0.05 %Tween20を含む100mMリン酸ナトリウム経管 液 (pH7. 3) 16 () μ1 と各々の血清処理法で得られ た測定試料をそれぞれのウエルに加え、室温で2時間反 20 的に測定されており、約0.5mU/mの検出が可能で 応させ、洗浄波300μ1で5回洗浄し、さらにベルオ キシダーゼ(POD)標識したモノクローチル抗体(C 11-10とC11-14の等置復合) 100 μ 1を添 加して室温で30分間反応させた。反応後、上記洗浄液 300μ1で5回洗浄し、基質(オルトフェニレンジア ミン、以下OPD〉終液100m1を加え室温で30分 間反応させた後、2 N硫酸溶液100 μ ! を添加し、波 長630 nmの吸光度を対照として波長492 miにおける 吸光度(OD492)を測定した。

行われたが、未処理検体ではコア抗原の検出が困難であ ったが、このような簡易な処理を行うことによって、劇 的にコア抗原の検出が可能となった。特に、処理反応時 のSDS濃度は0.5%以上で、CHAPS濃度は0. 1%以上で、尿素濃度は1M以上で、TritonX1 0.0 遺度は0.1~0.75%で使用することで、4℃ から70℃の範囲で、良好にコア抗原を検出できること が示された。

[0095] 実施例5. 構造領域コア抗原の検出および 測定法(1)

血清100 m1に、処理液(5%SDS, 0.6%C目 APS, 6M尿素、0.75%TritonX100) を100 µ 」添加した。56°Cに設定している保温箱に 入れて30分間処理をおとない、その120 11を測定 試料とした。抗HCVコア抗原モノクローナル抗体(C 11-3とC11-7等量混合) を終設度が計6 μg/ mlになるように 0. 1 M炭酸緩衝液 (pH9. 6) で希釈 し、96ウエルマイクロプレート (ヌンク社製) 1ウエ ルにつき100μ1ずつ分注した。4℃で一晩静置後、 0. 15M NaClを含む10mリン酸ナトリウム総 50 <u>ア抗原の測定法</u>

筒波 (pH7. 3) (). 35 mlを用いて2回洗浄し、プロ ッキング液()、3.5 mlを添加し、さらに室温で2時間静

【0096】ブロッキング液を除去後、反応緩衝液12 ① μ 1 と前述した処理法で得た測定試料をそれぞれのウ エルに加え、室温で2時間反応させた。洗浄液300μ !で5回洗浄し、さらにベルオキシダーゼ (POD) 標 識したモノクローナル抗体 (Cll-10とCll-1 4:等置混合)100μ1を添加して室温で30分間反 16 応させた。洗浄液300μ1で5回洗浄し、基質(OP D) 溶液100 μ!を加え室温で45分間反応させた 後、2 N硫酸溶液 1 0 0 μ 1 を添加し、波長 6 3 0 nmの 吸光度を対照として波長492mmにおける吸光度(OD 492)を測定した。尚、標準血清として、パネル血清 50を1U/mとして、1%BSAを含む10mリン酸 ナトリウム経衡液 (pH7. 3) で段階的に希釈したもの について同様に処理をおこない測定した。

【0097】図6に、標準血清として使用したパネル血 清50の希釈直線を示した。試料中コア抗原が濃度依存 あった。すなわち、本発明の極めて簡易な検体処理法と モノクローナル抗体を組み合わせて用いることにより、 HCVコア抗原を検出または定置できることが明らかと なった。

【0098】実施例6.HCV楼造領域コア抗原の検出 および定置(2)

アルカリフォスファターゼ縹濤モノクローナル抗体を用

固相担体として96ウエル黒マイクロブレート (ヌンク 【①①94】図1~4から、各々の処理条件の最適化が、30、粒)を、標識抗体としてアルカリフォスファターを標識 モノクローナル抗体を、基質としてCDPStaェ(増 感剤としてエメラルドII)を使用した。標準血清として 使用したパネル血清50の希釈直線を図7に示したが、 試製中コア抗原が濃度依存的に測定されており、約0. 5 m U/mlの検出が可能であった。このアルカリフォス ファターゼ標識モノクローナル抗体を用いた測定法を用 いても、HCVコア抗原を検出または定量できることが 明らかとなった。

[0099] 実施例7. 血清処理と測定法で認識されて いる分子形の解析

パネル血清13の0、25m1を各々の血清処理法で処理 し、ゲルロカカラム(Superdex200HR, 1 ×30)で分画し、それらのフラクション中の抗コア免 疫活性を測定し、その結果を図8に示した。分子量約2 ○~30kDaの分子を認識していると考えられ、ウイ ルス中のコア統原は前述した前処理によって、ウイルス 破壊および血清中に存在する抗コア抗体の不活化によ り、遊離されていることが示された。

【0100】実施例8.血消試料中のHCV構造領域コ

(14)

特開2001-215228

26

PCR法であるアンプリコアHCVモニターキット(ロ ラシュ社)を用いて、HCV-RNA量が10°~10 'コピー/메と測定された血清と健常人血清を用い、前 述の方法で、血清中のHCVコア抗原の定置を行なっ た。また、標準血清として、パネル50血清(10/m) と設定)を1%BSAを含む10mリン酸ナトリウム緩 筒波 (pH7.3) にて段階的に希釈し、同様に処理した* *ものを用い、表2にその測定結果を示した。今回測定し た領体のうち、健富人検体は全て検出限界以下であり、 PCR法院性例の全てを検出できた。このときの相関性 を図9に示したが、PCR法との相関係数も0.8以上 となり高い相関性を示した。

[0101]

【表2】

表2、HCV-製料屋とコア抗原発

sample#		RGA (K ⊐ ピー/@1)	コア抗原(all/nl)
發常人血液	1 2 3 4 5		R. D
	3	_	91. D 11. D
	Ĭ.	_	N. D
	5	<u> </u>	ñ. D
パネル血清	81	1. 3 3 8	2.1
	30	8	2. <u>!</u> 2. <u>!</u>
	82	8	8.5
	33 31 26 39 41 16 50 45	18	3. T
	31	30	37.0
	26	87 97	266.7
	39	97	63, 8
	41	170	118. 1
	16	400	133.7
	50	1000	1000
	45	1300	277. 3
	13	1600	1806

M. D : Not delect

【0102】実施例9. 溶血血清による感度低下を抑え るための添加剤の検討

血清成分の感度に与える影響を検討したところ、ヘモグ ロビンを加えると著しく感度が低下することが確認され た。SDS, CHAPS又はTritonX100を含 む前処理剤による前処理により、ヘモグロビンが変性 し、遊離したヘムの影響である可能性が考えられた。そ こで変性ヘモグロビンの影響を軽減することのできうる 添加剤を検討した。

【0103】HCVコア抗原陽性血清(パネル血清No 3) に、高濃度ヘモグロビン(国際試薬製:干渉チェッ ク)を添加してモデル検体を作製し、前述の前処理剤に 尿素を添加して、実施例6に進じてコア抗原測定をおこ ない、尿素の添加効果を検討した。コントロールとした へモグロビン無添加群のコア抗原活性量を100%とし たときの430 mg/d1へモグロビン添加群のコア抗原活 46 【0106】 性量を表3にあらわした。尿素無添加のときのヘモグロ ピン添加器のコア抗原活性量は約30%に減少したが、 添加尿素量の増加により、ヘモグロビン添加群のコア抗 原活性質が増加し、ヘモグロビンによる干渉作用が減じ ていることが確認された。

[0104] 【表3】

爽る、尿素のヘモグロビンによる干渉の抑制効果

添加剤	対照に対する%
終加なし	30.0
0.534尿染	36. 3
1 M尿囊	39. 7
2 M 尿素	43.0
3 M尿彙	48. B
4 M尿素	53. 7

【1)105】一方各種アミノ酸と、ヘムとの相互作用 や、アミノ基やカルボキシル基による緩衝能効果も考え られたため、

各種アミノ酸を添加し、

その効果を調べ た。結果を衰4に示した。

【表4】

(15)

10

特開2001-215228

28

去も、イミダゾール及びインドールアクリル酸の

ヘモグロピンによる干漆の抑制効果

海加州	対吸に対する%
添加なし	22. 1
0.05Mイミダブール	35. 2
0.1Mイミダソール	42. 0
0.15Mイミダソール	58. 8
0.2Mイミダゾール	70. 7
5 ㎡インドールアクリル数	50. ė
10miインドールアクリル酸	69. 0
26m以インドールアクリル酸	90, 3
30mkインドールアクリル酸	96. 3

【0111】インドール、およびインドールアクリル酸 を反応液中に加えた場合。アミノ酸を加えた場合と同様 に渡度依存的なヘモグロビンの干渉抑制効果が認められ たとえばヒスチジンまたはインドール環を含む物質、た とえばトリプトファンを加えることにより、ヘモグロビ ンを含む検体でも感度良くコア抗原を検出できることが 分かった。上記の各種添加剤を組み合わせた場合の効果 を検討した。結果を表7に示した。ヒスチジンとトリブ トファンを組み合わせるととにより、90%以上回復 し、尿素を組み合わせるととによりさらに検出感度が上 昇した。

[0112]

【表?】

麦?

抵加剤	対照に対する%
0. IMヒスチジン/ 0. IMトリプトファン	97.1
4 M尿業/0.1MTris/ 0.1Mヒステジン	112.6

【0113】実施例10. B型肝炎ウイルス (HBV)

コア抗原の検出

前記種々の実施例に記載の処理法が、他のウイルス中の 橙造蛋白質の検出に応用可能かどうか検討した。HBV コア抗原に対するモノクローナル抗体(特殊免疫研究 所)を3 ug/mlとなるように(). 1 M炭酸緩衝液(pH 9. 6) で希釈して、96ウェルマイクロプレートに1 (1) μ!ずつ分注した。4°Cで一晩静置した後、りん酸 緩衝波で洗浄し、1%BSA溶液を350 u ! ずつ分注 した。室温で2時間静置したのち、1%BSA溶液を吸 引除去し、反応波200m1を添加した。

50 【 0 1 1 4 】組換えHBVコア抗原をスタンダードとし

各種アミノ酸のヘモグロビンによる干渉の抑制効果

除加索	対所に対する実
添加なし	22. 7
0.1Mとスチジン	53. 7
0.1Mトリプトファン	70.8
0.1Mフェニルアラニン	45, 8
0. IMロイシン	25. 9
0.1Mグルタミン	36. 1
0. 1Mリジン	42. 1
0.1Mアルギニン	3i.4
0.1Mグルタミン酸	49. 8
0. 1Mグリシン	39. t
0.1Mプロリン	31.2
0.1Mセリン	32.5

【0107】干渉の抑制効果がもっとも認められたもの はトリプトファン及びヒスチシンであった。これらの干 25 た。このことから反応液にイミダゾール環を含む物質、 渉抑制効果の濃度依存性を検討した結果を表5に示し tc.

[0108]

【表5】

衰ら、ヒスチダン及びトリプトファンの

ヘモグロビンによる予渉の抑制効果

添加剂	対照に対する%
添加なし	24.2
9.05Mヒスチジン	49.3
0. IMヒスチジン	59. 4
6. 15Mヒスチジン	74. 5
0. 2M ヒスチジン	77.0
9. Q5Mトリプトファン	58.7
G. 1Mトリプトファン	71.5
0.15Mトリプトファン	77.9
0.2Mトリプトファン	89.0

【0109】へムはヘモグロビン中でヒスチジンの側鎖 により配位され、ヘモグロビン中に保持されていること から、この効果は側鎖によるものであることが示唆され た。そこでヒスチジンの側鎖であるイミダゾール。トリ プトファンの側鎖であるインドール頃を含むインドール アクリル酸の効果を検討した。 結果を表6に示した。

[0110]

【表6】

特開2001-215228

30

て用い、B型肝炎と診断され、HBe抗原が陽性で抗日 Be 抗体が陰性である患者血清 5 例と健篤人血清 1 0 例 を競体として用いた。検体100 mlに、処理試薬 (7. 5%SDS, 0. 75%CHAPS, 0. 15% Triton X-100)を50µ1添加し56℃で 30分間処理した。処理後、その50μ1を反応液が満 たされたウエルに添加し、室温で90分間反応させた。 【0115】比較(前処理郷し)として、各サンプル1 ① 0 μ 1 に精製水5 0 μ 1 で希釈しその5 0 μ 1 を反応 に用いた。洗浄液で5回洗浄後、ビオチン標識抗HBV コアモノクローナル抗体(HBc-2、HBc-5,H Bc-14等量混合》を添加し、整温で30分間反応さ せた。洗浄液で5回洗浄後、アビジン標識アルカリフォ スファターゼを添加し、室温で30分間反応させた。洗 浄液で5回洗浄後、CDP star (増感剤としてエメラル ドゴゴを使用)を添加し、室温で15分間反応させ、そ の相対発光強度を測定した。

29

【0116】段階的に希釈した組換えHBVコア抗原の 標準曲線を図10に示し、測定されたサンプル中のコア* * 抗原量を表8に示した。検出限界は、2 1 ng/m)で、コ ア抗原陽性と除性を振り分けるカットオフ値は6 Ong/ mとしたところ、健意人血清では、10例全で前処理、 無前処理とちらにおいてもコア抗原は陰性となり、B型 肝炎患者血清においては、無前処理では検出されなかっ たが、前処理をおこなうことにより全例でコア抗原が陽 性と判定された。

【り117】B型肝炎患者血清においては、前処理によ って、ウイルス粒子の破壊および抗HBc抗体が不活化 10 され、検出可能になったと考えられる。以上のように、 HCVのみならず、ゲノムとしてDNAをもつたとえば HBVなどのウイルスの構造蛋白質を検出する際におい ても、この検体前処理は有用であることが確認された。 HCVの類縁のウイルスであるフラビウイルス類。HI Vなどのレトロウイルスにおいても同様のことが絶察で きるととはいうまでもない。

[0118]

【表8】

		85.	0			
换体路号		前処理 得	前処理 有			
		HBVコア抗原数 (ss/ml)	判定	HBVコア抗原量(eg/al)	判定	
健常人後体	Ī	<2!	经性	<21	隐怪	
	2	<21	除性	< 21	陰性	
	3	. <21	陰性	< 21	陰健	
	4	< 21	隐性	<21	隐性	
	5	< 2]	陰性	46	陰性	
	6	<21	陰性	< 21	陰性	
	3	<21	陰性	47	陰性	
	8	< 21	陰性	< 21	赊性	
	9	< 21	陰麩	26	险性	
	10	<21	焕姓	58	陰性	
dav検体	11	< 21	陰性	98	陽侠	
	15	< 21	陰性	94	陽柱	
	20	< 21	脸色	785	假住	
	21	< 21	险性	270	侵性	
	48	<21	验证	639	俗住	

【1)119】実施例11. 抗原を前処理操作なしで効率 的に負出させるための方法

HCVを含む領体を界面活性剤を加えた反応液に参釈 し、HCVコア抗原の検出される効率を検討した。なお HCVコア抗原の検出は、HCVコア抗原に対するモノ クローナル抗体を用いたサンドイッチ酵素免疫アッセイ 40 (EIA) で行った。実施例3で得られたモノクローナ ル抗体のうち、C11-3とC11-7をコア抗原を箱 足する抗体として用い、C11-10及びC11-14 を補足されたコア抗原を検出するための抗体として用い tc.

【0120】EIAは基本的には以下の条件で行った。 モノクローナル抗体C11-3及びC11-7を酢酸緩 街波にそれぞれ4mg/mlとなるよう希釈した溶液をミ クロタイタープレートに加え、4.℃一夜保温した。燐酸

とによるプロッキング操作を施した。そこに反応液10 θμ1、検体100μ1を加え、鎖拌後、窒温で1.5 時間反応させた。低濃度の界面活性剤を加えた燐酸緩衝 液で洗浄することにより未反応物を除いた後、アルカリ フォスファターゼで標識したモノクローナル抗体C11 -10及びC11-14を加え、変温30分反応させ 14.

【0121】反応終了後、未反応物を低濃度の界面活性 剤を加えた燐酸緩衝液で洗浄することにより除き、基質 液 (CDP-Star/emerald!!) を加え室 温20分反応後、発光置を測定した。前記反応液中に各 種界面活性剤を加えその効果を検討した。HCVに対す る抗体の力価が検出感度以下であり、ほとんどHCVに 対する抗体を含まないと考えられるHCV抗原陽性血清 を用いて、発光量の多奪によるコア抗原活性を健常人血 経画版で洗浄し1%BSAを含む燐酸緩衝液を加えるこ 50 清の発光量を1.0としたときの、それに対する反応比 (17)

特関2001-215228

で表わした。その結果を表9及び表10に示す。 [0122]

3<u>1</u>

*【表9】

致9

				#945	Mois	No 3	40.7	Kel4	
	無素加			15, 67	1, 39	1. 15	L 34	كللأ	
	効果 初定 為時			> 30, 0	> 2, 7	> 2. C	> 2, 0	> 2, 0	
	機械数	ALB/A	ጷ				100		
総イオン性 界面結婚的	F754完整+194	40.0	2.0	5. 42 5. 13					
V- EL EL.XI	ドデタルーサーサルコンフ酸ラトマタム		9. 5	12, 79	2. 70	4 40		···· - · · ·	
	R-Tataya+athe)報名-118		3. 5 3. 5	125.43 10.55				P /.	
浄イオン 姓	efablists contact f		6.5	73. 97	0, \$1 T. 42	3. 09	3. 52	5. 4	
界面活性剂	\$79\$£692767074\$. \$.Q. 0.5	44, 55 53, 43	5.35 4.70	2. 05	1.52	2. 1	
	n-{fy#}9/fsty6=91	••• ••••••	2.0 0.5 2.0	12.44 66.84 27,98	2. 49 4. 43 3. 77	2.41	1, 63	2, 6	
	711fb85/2241/057	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0.05	14, 60	8.1.1				
	n-dafd)がくさかかとこさAstrip		0. 5 2. 0	12. 68 11. 64		1.09	0.74	6.9	
	0-4241414017677878945		0.5 2.0	17.59 49.21		0. 88 1. 22	6.80 1.98	9.7 1.4	
両イオン性 界面高佐剤	CHAPS		0.5	29.57		1.63			
	3-7#\$47###\$f75-132	······································	9. O. S	25 <u>. 82</u> 11. 97	1_61	1.03	1.82	2.1	
	8-(『デッサタテテキアンモニオ)- L-プログンスポーン製		Z. 9.	10, 77 57, 69). 49				
			2. 0	123. 19		1,57	3. 44	5. 2	

[0123]

※ ※【表10】

<u> 袋 1_0</u>

		(2)	健常人血清に対する各曲滑の反応比率(S)					
				No45	H+46	R off	No 7	No 1
	無際加			15, 67	1.60	1. 15	1.84	l. 1
	分果判定基	準		>30.0	>2.9	>2.0	>2.0	>2.0
	添加料	HLB@G	*					
来イオン体 界面岩性剤	NECA-10		0.5 2.0	32. II 38. 49	3.33 3.53	1.97	1.87	2.8
	Treen 20	16.7	0.5 2.6	16.88 12.36				•••••
	Tween 40	15.0	0.5 2.0	14. 96 19, 10		1 82 1 82	0. 99 1. 25	1.6
	Tyrees 80	15.0	0.5 2.0	12.45 17.47		1. 33	1.23	1. 16
	Nonldet P-40	13.1	0.5	43. 14		3.09	2.95	4.5
	49f45432F		0.5 2.5	经.舒		0. 99 1. 92	0, 60 1, 20	0.97 2.8
	Triton DID2	13.4	0.5 2.0	26. 57 60. 84		1. 85 2. 28	1. 62 2. 28	2.70 3.8
	Tritom X100	13.5	0.5 2.0	27-72 71.08		Z. 90	2.34	3.80
	Triton Kild	12.4	23	野籍		2 % 1 %	节	2:31 2:31
	Triton £305	17.3	0.5 2.0	19.50 25.91	FARRE: -: 41414	0.94 1.36	6.97 1.24	1:8
	Triton 1495	17.0	28	12.記		D. 86 1. 21	0.78 1.24	£ 25
その他	<		0.5 2.6	5. 45 7. 61	i: 00 i: 12			
	ASCENTED		0.5	3, 89	0.97			
界面活性剤 の混合	2 % Ff://a-N-9/a0分/統計科的/ 中 2 95Te	ltoa KJOO		244. 13		8. 11	5.50	12.71

【0124】との結果から、Triton X100に 50 代表されるように、日LB値が12~14間を示す非イ

34

オン性界面活性剤の添加により、HCV抗原陽性血清で は、館館入血清と比較して発光量が増大し、検出感度が 上昇することが判明した。また、同様にドデシルーN-サルコシン酸ナトリウムやドデシルトリメチルアンモニ ウムに代表されるように、炭素原子数10個以上の直鎖 アルキル基と第2、第3又は4級アミンを同時にその標 造にもつ界面活性剤の添加により、HCV抗原陽性血清 における検出感度が上昇することも判明した。炭素数8 以下のアルキル基をもつ前記界面活性剤はこのような感 度上昇効果は認められなかった。また、これらの2種類 10 して、それに対する比率(S/N)で表した。 の界面活性剤を混合(表8では2%ドデシルーNーサル コシン酸ナトリウムと2%Triton X100を泥 合) 添加することにより、さらにHCV抗原陽性血清に おける検出感度が上昇することも判明した。

33

【0125】実施例12. HCV感染後の抗量CV抗体 出現前 (ウインドビリオド期) の検体中のコア抗原検出 市販をロコンヴァージョンパネルPHV905(B.

* B. I. in c.) を、一次反応液中に2%のTrit on X100及び2%のドデシルN-サルコシン酸ナ トリウムを添加し、実施例11に進じて測定した。ここ で用いたPHV905パネルは、観察開始後21日目 (血清No. PHV905-7) に統HCV抗体検査 (オルソEIA、3、()) で陽転化を示したものであ り、その抗体値はカットオフインデックス(S/CO) で表され、1. O以上が陽性と判定される。HCVコア 抗原活性(発光量)は、健常人血清の発光量を1.0と

【0126】表11に示したように、まだ抗日CV抗体 が陽性となる前にコア抗原活性が認められ、この界面活 性剤の添加により、ウイルス粒子からコア抗原性が露呈 し、固相化されたモノクローナル抗体と反応し、検出で きていることが確認された。

[0127] 【表11】

泰上1

டுற்றே. 観察開始後日教 HOY コア抗原活性(S/N) 抗肌以抗体症 (S/CO) PHV905-1 5, 32 0.000 905-2 4 8.30 0.000 905-3 7 15.62 0.000 905-1 4.37 0. 200 905-5 14, 75 14 0.700 905-6 18 7, 57 0.760 905-T 21 4. 32 2.500 905-8 25 3.31 5,000 905-9 1.61 6.000

[0128]

※ ※【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Tonen Corporation

<120> Method for Detection or Measur

ement of Hepatitis C Virus

<160> 8

<210> 1

<211> 177

<212> PRT

<213> Hepatites Virus

Met Lys Ala Ile Phe Val Leu Lys Gly Ser Leu Asp Arg Asp Pro Glu

5 10 15

30

Phe Met Gly Thr Ash Pro Lys Pro Gln Arg Lys Thr Lys Arg Ash Thr 20 25

Asm Arg Arg Pro Gln Asp Val Lys Phe Pro Gly Gly Gly Gln Ile Val

35 40

Gly Gly Val Tyr Leu Leu Pro Arg Arg Gly Pro Arg Leu Gly Val Arg

```
特闘2001-215228
                                (19)
           Ala Thr Arg Lys Thr Ser Lys Arg Ser Gln Pro Arg Gly Gly Arg Arg
            65 70 75
           Pro Ile Pro Lys Asp And And Ser Thr Gly Lys Ser Trp Gly Lys Pro
                    85 90 95
           Gly Tyr Pro Trp Pro Leu Tyr Gly Asn Glu Gly Leu Gly Trp Ala Gly
                  100 105
           Trp Leu Leu Ser Pro Arq Gly Ser Arq Pro Ser Trp Gly Pro Thr Asp
               115 120 125
           Pro Arg His Arg Ser Arg Asm Val Gly Lys Val Ile Asp Thr Leu Thr
                                140
             130 135
           Cys Gly Phe Ala Asp Leu Met Gly Tyr Ile Phe Arg Val Gly Ala Phe
           145 150 155 160
           teu Gly Gly Ala Ala Arq Ala Leu Ala His Gly Val Arq Val Leu Glu
                    165 179 175
           Asp
[0129]
           <210> 2
           <211> 160
           <212> TRP
           <213> Hepatitus Virus
           <400>2
           Met Gly Thr Asn Pro Lys Pro Gln Arg Lys Thr Lys Arg Asn Thr Asn
                    5 10 15
           Arg Arg Pro Gln Asp Val Lys Phe Pro Gly Gly Gly Gln Ile Val Gly
                20 25 30
           Gly Val Tyr Leu Leu Pro Arg Arg Gly Pro Arg Leu Gly Val Arg Ala
               35 40 45
            Thri Arg Lys Thri Ser Lys Arg Ser Glin Pro Arg Gly Gly Arg Arg Pro
              50 55 60
           Ile Pro Lys Asp Arg Arg Ser Thr Gly Lys Ser Trp Gly Lys Pro Gly
            65 70 75 80
            Tyr Pro Trp Pro Leu Tyr Gly Asn Glu Gly Leu Gly Trp Ala Gly Trp
                 85 90 95
           Leu Leu Ser Pro Arq Gly Ser Arq Pro Ser Trp Gly Pro Thr Asp Pro
                 100 105 110
            And His And Ser And Ash Val Gly Lys Val Ille Asp Thr Leu Thr Cys
               115 120 125
           Gly Phe Ala Asp Leu Met Gly Tyr Ile Phe Arq Val Gly Ala Phe Leu
             130 135 140
           Gly Gly Ala Ala Arg Ala Leu Ala His Gly Val Arg Val Leu Glu Asp
                  150
                              <u>1</u>55
[0130]
           <210> 3
            <211> 20
            <212> PRT
           <213> Artificial Sequence
            <220>
           <223>
           <400> 3
            Asp Val Lys Phe Pro Gly Gly Gly Gln Ile Val Gly Gly Val Tyr Leu
```

```
特開2001-215228
                                (20)
                37
                                                      38
                                   19
           Leu Pro Ang Ang
[0131]
           <210> 4
           <211> 10
           <212> PRT
           <213> Artificial Sequence
           <220>
           <223>
            <400> 4
           Gly Pro Arg Leu Gly Val Arg Ala Thr Arg
                       5
[0132]
           <210> 5
            <211> 21
            <212> PRT
            <213> Artificia! Sequence
            <220>
            <223>
            <400> 5
            Pro Arg Gly Ser Arg Pro Ser Trp Gly Pro Thr Asp Pro Arg His Arg
                       5
                                   16
                                                 15
            Ser Arg Asn Val Gly
                    20
[0133]
            <210> 6
            <211> 20
            <212> PRT
            <213> Artificial Sequence
            <220>
            <230>
            <400> 6
            Asp Pro Ang His Ang Sen Ang Ash Val Gly Lys Val Lie Asp Thin Leu
                                                 15
                       5
                                    10
            Thr Cys Gly Phe
                    20
[0134]
            <210> 7
            <211> 24
            <212> DNA
            <213> Artificial Sequence
            <220> Probe
            <230> Synthetic DNA
            <400> 7
            quarticatgo ocacquatico tana
                                                         24
[0135]
            <210> 8
            <211> 21
            <212> DNA
```

(21)

特闘2001-215228

21

<213> Artificial Sequence

<220> Probe

<230> Synthetic DNA

<400>8

39

tragiccice agaaccegga e

*た。

【図6】標準血清のバネル血清を50を10/mとして 段階的に希釈し、検体処理した試料を本発明のモノクロ ーナル抗体を用いたサンドイッチ反応系の希釈検量線と 10 検出感度を示す図である。

【図7】標準血清のパネル血清50を10/耐として段 階的に希釈し、検体処理した試料をサンドイッチイムノ アッセイ反応系で測定したときの希釈検登線と検出感度 を示す図である。基質に発光物質を用いている。

【図8】パネル血清13を、検体処理をおこなってか ら、ゲルロカカラムを用いて分画し、その分画中のコア 抗原免疫活性を測定したものである。分子置は、「よび は約150kD、アルブミンは約68kDである。

【図9】PCR陽性検体を、本発明の検体処理後その遊 離したコア抗原活性を測定した値とアンプリコアHCV モニター (PCR法)で求めたHCV-RNA量との相 関性を示す図である。

【図10】組換えB型肝炎(HBV)コア抗原を本発明 の方法により測定した場合の標準曲線を示す。

【図面の簡単な説明】

【図1】検体処理においてSDS添加濃度による効果を 検討した結果を示す図である。健庶人血清(norma !) およびHCV-RNA陽性パネル血清13、50を 使用した。

【図2】検体処理においてCHAPS添加濃度による効 果を検討した結果を示す図である。健常人血清(nor mal) およびHCV-RNA陽性パネル血清13,5 0を使用した。

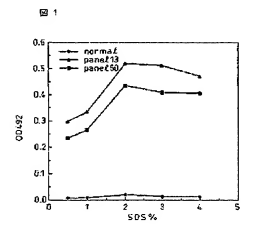
【図3】検体処理において尿素添加濃度による効果を検 討した結果を示す図である。健庶人血清(norma !) およびHCV-RNA陽性パネル血清13、44, 50を使用した。

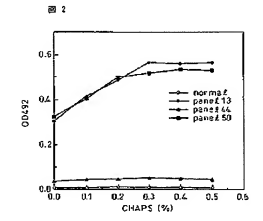
【図4】検体処理におけるTritonX100添加温 度による効果を検討した結果を示す図である。健常人血 20 清(normal)およびHCV-RNA陽性パネル血 清13,44.50を使用した。

【図5】検体処理中の温度による効果を検討した結果を 示す図である。健食人血清(normal)およびHC V-RNA陽性パネル血清13,44、50を使用し *

【図1】

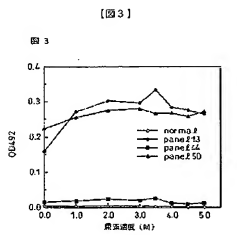
[図2]

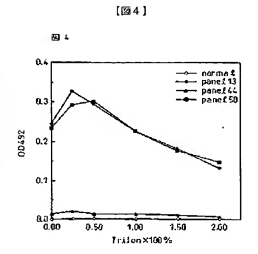


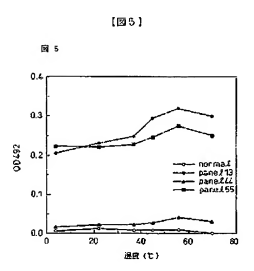


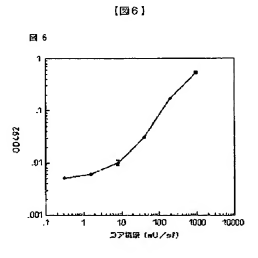
(22)

特開2001-215228



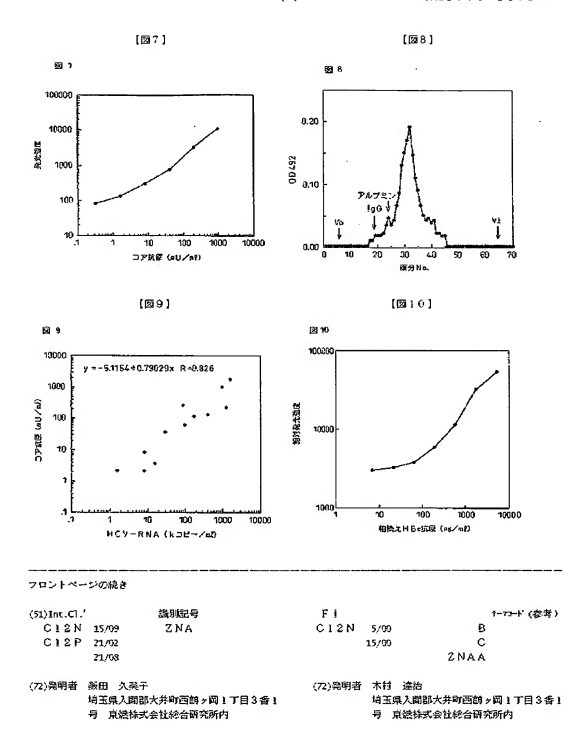






(23)

特闘2001-215228



(24)

特闘2001-215228

(72) 発明者 八木 慎太郎 埼玉県入間郡大井町西館ヶ岡1丁目3香1 号 京燃株式会社総合研究所内

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.